PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-209803

(43) Date of publication of application: 21.08.1990

(51)Int.Cl.

A01N 63/00 C12N 1/20

//(C12N 1/20 C12R 1:125)

(21)Application number: 01-029686

(71)Applicant : KUREHA CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

10.02.1989

(72)Inventor: TAKAHASHI EISAKU

TOYODA NORIO ICHINOSE ISAO OSUGI KATSUHISA

(54) PREVENTION OF PLANT DISEASE WITH BACTERIUM

(57) Abstract:

PURPOSE: To conveniently prevent plant diseases such as gray molds by directly spraying a Bacillus subtilis s.p. KB-1111 strain and/or a Bacillus subtilis s.p. KB 1122 strain on crops such as vegetables and allowing the strains to grow. CONSTITUTION: A cultured product of Bacillus subtilis s.p. KB 1111 strain (FERM No. 1738) and/or Bacillus subtilis s.p. KB 1122 strain (FERM No. 1739), cells collected from the cultured product by a conventional method, dried cells or coated cells are sprayed on a vegetable and allowed to grow whereby plant diseases caused by bacteria such as gray mold bacteria, powdery mildew bacteria, downy mildew bacteria, rust bacteria are effectively prevented with antibiotics such as prumycin produced by the bacteria.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection] [Date of extinction of right]

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

四公開特許公報(A)

平2-209803

®Int. Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

③公開 平成2年(1990)8月21日

A 01 N 63/00 C 12 N 1/20 //(C 12 N 1/20 C 12 R 1:125 F 7057-4H 8515-4B

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全8頁)

60発明の名称 細菌による植物病害防除方法

②特 顧 平1-29686

②出 願 平1(1989)2月10日

 切発明者
 高橋
 栄作

 切発明者
 豊田
 紀夫

福島県いわき市錦町前原16-1 福島県いわき市錦町落合1-3

②発明者 一ノ瀬 功

福島県いわき市錦町落合1-6

@発明者 大杉 勝久

東京都練馬区練馬3-10-13-404

東京都中央区日本橋堀留町1丁目9番11号

倒代 理 人 弁理士 宮田 広豊

明 細 初

発明の名称
 超菌による植物纲害防除方法

- 2. 特許請求の範囲
 - (I) バチルス・ズブチルス s.p. K B-1111 (Bacillus subtilis a.p. K B-1111)株(微工 研条寄第1738号)及び/又はバチルス・ズブチ ルス s.p. K B-1122(Bacillus subtilis s.p. K B-1122)株(微工研条寄第1739号)を野菜類 に噴鶴・生育させることを特徴とする細菌に対 する植物病害防除方法。
 - (2) 細菌による植物病害的除性を有するパチルスズブチルス s.p. K B 1111 (Bacillus subtilis s.p. K B 1111) 株 (微工研集咨第1738号)。
 - (3) 細菌による植物病害防除性を有するパチルス・ズブチルス s.p. K B-1122 (Bacillus subtilis s.p. K B-1122)株 (放工研条寄第1739号)。
- 3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、微生物により植物の病害を抑制し、 健全な野菜を栽培する方法およびそれに用いるパ チルス属に属する新規な微生物に関する。

従来の技術

従来、展園芸用作物の病害を防除するため多くの合成殺菌剤が用いられているが、環境への影響や薬剤耐性をもつた病原菌の出現などの問題があり、生物展棄が注目されている。すなわち、病害菌に対し拮抗作用を有する微生物を植物体に直接または畑作土に抵加処理して作物の病害菌による感染、畑作土場内での病害菌の生育あるいは病害作用を抑制する生物防除の方法が開発されている。

一方、微生物の生産する抗生物質が穏々の植物 病害に効果のあることが見出されてきている。例 えば、バチルス属に属するある機の菌株は園芸作 物の灰色かび病、菌核病、うどんこ病、灰星病に 対し顕著な防除効果を有する抗かび抗生物質であ るブルマイシン(4-N-D-アラニル-2.4-ジアミノ-2.4-ジデオキシアラビノーズ)を生産することが

特閒平2-209803 (2)

知られており(特別昭54-157898号)、またパチ ルス隅に属する他のある種の菌株は灰色かび娘、 炭を病、いもち病、紋枯病に対して高い防除効果 を有するペプチド系抗生物質イツリンAを生産す ることが知られている(特開昭61-280095号、Tetrahedron Letters Na 30, 3065~3068, 1982) .

しかし、これらアルマイシンやイツリンAの効 果は微生物より分離して施用した場合の効果であ つて、微生物自体を作物に施用し、灰色かび病や うどんご病を防除する有効な微生物は知られてい ない。

発明が解決しようとする課題

上述のような微生物から生産される抗生物質を 微生物から単離することなく、抗生物質を生産す る微生物を直接作物に適用し得れば極めて好都合 であり、そのような微生物農薬の開発が望まれて

本発明は、プルマイシンを生産する能力を有す る微生物を自然界より広く検索し、灰色かび病菌、

うどんご病菌、べと病園、赤精病菌等に原因する 痢害を抑制し得る微生物及び接微生物を利用して 主として野菜類の細菌による植物病害を助除する 方法を提供することを課題とする。

興題を解決するための手段

本発明は、自然界より分離したバチルス膜に展 し、ブルマイシンを生産する能力を有する新規な バチルス・ズブチルス s.p. K B - 1111 (Bacillus subtilis s.p. K B-1111)株 (微工研閱客第1738 号) およびパチルス・ズブチルス s. p. K B-1122 (Bacillussubtills s.p. KB-1122) 株 (微工研 関寄第1739号)を利用するものである。

バチルス・ズプチルス s.p. K B -1111 菌株 (以 下単にKB-1111菌と記す) およびパチルス・ズ プチルス s.p. K B-1122 菌株 (以下単に K B-1122 国と記す) は後述するような培養条件で培養する ときプルマイシン等の抗生物質を生産し、この生 菌体を野菜に噴霧し生育させるとき灰色かび病、 うどんご病、べと病、赤錆病等に優れた効果を示

す。

151

*	「発明者等が新潟県寺泊(の土壌から分離した菌	
採K	「B-IIII菌は次のような	固学的性質を有する。	(2) 肉汁寒天
	阅察事項	K B-1111菌	
a) 形	i ng		
(1)	形および大きさ	桿菌 (阿端丸みあり)	
(2)	多形性	単一	
(3)	運動性とべん毛	有り	(3) 肉汁液体
(4)	胞子の有無	有り	
	胞子の形.	卵円形	
	胞子の形成部位	中心	
(5)	グラム染色性	陽性	(4) ばれいし
(6)	抗酸性	無し	•
b) 生	育状况		(5) 肉汁ゼラ
(1)	肉汁寒天平板培養	コロニーは灰白色か	
		クリーム色、光沢少	
		々あり、円形で大き	c) 生理学的性
		さは直径2~4mm。集	1)硝酸塩の湿
		審隆起形は中凹、周	2) 脱氢反応

緑形は波状、

					粘性あり
(2)	肉汁	寒天	斜面		培地裏面に広がつて
					増殖し、色は灰白色
					で光沢少々あり、粘
					性あり、拡散性色素
					はなし
(3)	肉汁	液体	培地		1~2日目で培地表面
					に菌膜をつくり全体
					に覆う。混倒なく、
					関体は灰白色
(4)	ばれ	いし	よ切片		拡散性で酸状の灰白
	•				色コロニー
(5)	肉汁	ぜう	チン穿巾	均符養	20℃、30℃で培養す
					と液化が始まる。そ
					の型地は腐状。
c) 生	理学	的性	女	テスト	の方法

硝酸塩肉汁

駒形らの方法

有り

無し

元

特閒平2-209803 (3)

3) M R		強性	15) リトマスミルク ペプトン化と	色素選元 有り
4) V P		陽性	16) LV寒天	有り
5) インドールの生成	ŧ	無し	17) ブドウ糖肉汁での煙気性発育	無し
6) 硫化水素の生成	TSI寒天	無し	.18) 生育の範囲(肉汁培地)	
酢酸鉛試験紙を用	いる方法 由什	無し	45℃における発	育 有り
	運動性検査用培地	無し	65℃における発	育 無し
7) クエン酸の利用	Koser citrate medius	有り	pH 5~9 におけ	る発育 有り
	Christensen agar	有り	7% NaC1 におり	ける発育 有り
8) デンプンの分解		陽性	19)リゾチーム感受性0.001% ブド	ウ糖肉汁 有り
9) 色素の生成	じやかいも切片	無し	20) 糖から酸の生成 グルコース	0
10) 無機窒素源の利	引用試験		シュクロース	0
	硫酸アンモニウム	有り	マンノース	Ø
	硝酸ナトリウム	無し	グリセリン	
	グルタミン酸ソーグ	有り	ソルビット	0
	カザミノ酸 v・free	有り	フ.ラクトース	
11)ウレアーゼ	Christensen尿素培地	有り	マンニット	0
12) オキシダーゼ		陽性	キシロース	. 🛆
13) カクラーゼ		陽性	アラビノース	
14) カゼインの分別	ダ カゼイン 2%寒天	有り	デンブン・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	Δ
	ラクトース	0	(5) グラム染色性 階性	
	麦芽槭	0	(6) 抗酸性 無し	
	イノシット	0	b) 生育状况	
	トレハロース	0	(1) 肉汁寒天平板培養 コロニ	- は灰白色か
	ガラクトース	×	1 y -	ム色、光沢な
	ラフィノース	△~0	〈不正	円形で大きさ
21) アジ化ナトリウ	フム0.02%生育 ブイヨン	/ 無し	は直径	2~6mm. 路起
22) チロシンの分別	4 チロシン寒天	無し	形で周	縁は波状
一方、本発明者等	5 が茨城県新治郡の土壌	から分	(2) 肉什寒天斜面 培地贵	面に広がつて
離した密株 K B - 1.1	22萬は次のような顔学的	的性質	増殖し	、色は灰白色
			かクリ	- -
を有する。				- ム 色
を有する。 観察事項	К В -1122	a	拡散性	ーム 色 色素 はなし
	К В - 1122 🖥	đ		•
钽浆率项			(3) 肉杆液体培地 1~2日	色素はなし
観察事項 a)形態			(3) 肉什液体培地 1~2日 に菌膜	色素はなし
観察事項 a) 形態 (1) 形および大きる	き 提園(岡端九 単一		(3) 肉什液体培地 1~2日 に菌膜	色素はなし目で培地表面をつくり全体。混濁なく、
観察事項 ■) 形態 (1) 形および大きる (2) 多形性	き 提園(岡端九 単一		(3) 肉汁液体培地 1~2日 に歯膜 に贋う ・ 関体は	色素はなし目で培地表面をつくり全体。混濁なく、
概案事項 ■) 形態 (1) 形および大きる (2) 多形性 (3) 運動性とべん■	き 提朗 (阿硝丸 単一 毛 有り		(3) 肉汁液体培地 1~2日 に歯膜 に贋う ・ 関体は	色常はなし 目で培地表面 をつくりない 、 灰白色 で酸けの

カザミノ砂 v・tree 有り

_	145	IV.	が	#	ŧ	3	ŧ

陰性

阻性

無し

分数はほれ

	0 /2 IZ IZ IX	•
c) 生理学的性質	テストの方法	
1)硝酸塩の還元	硝酸塩肉汁	有り
2) 脱窒反応	駒形らの方法	無し

3) M R

5)インドールの生成

6) 硫化水素の生成 TSI窓天 無し 酢酸鉛試験紙を用いる方法 肉汁 有り

運動性検査用培地 無し

7) クエン酸の利用 Koser citrate medium 有り

Christenson agar 有り 8)デンプンの分解 陽性

9)色素の生成 じやがいも切片 無し

10) 無機窒素源の利用試験

磁酸アンモニウム 有り 硝酸ナトリウム 有り ・ グルタミン酸ソーダ 有り

フラクトース . ◎ マンニット ○

キシロース O アラピノース O

デンプン O ラクトース O

麦芽糖 〇

イノシット O トレハロース O

ガラクト-ス Δ ラフィノ-ス ×

21) アジ化ナトリウム0.02%生育 ブイヨン 無し22) チロシンの分解 チロシン寒天 無し

以上の菌学的性質から、バジェイズ、マニュアル(Bergey's manual of systematic bacteriology)を参照として同定を行つた結果、2 菌株共にバチルス・ズブチルス (Bacillus subtilus)に属する菌種と同定された。

培费条件

	NA 1 / EX A . ILBS	19 7
11)	ウレアーゼ Christensen尿素培地	有り
12)	オキングーゼ	陽性
13)	カタラーゼ	陽性
14)	カゼインの分解 カゼイン 2%寒天	有り
15)	リトマスミルク ペプトン化と色素返元	有り
16)	LV寒天	有り
17)	ブドウ糖肉汁での健気性発育	無し
18)	生育の範囲(肉汁培地)	•
	45℃における発育	有り
	65℃における発育	無し
	pH 5~9 における発育	有り
	7% NaCl における発育	有り
19)	リゾチーム感受性0.001% プドウ糖肉汁	有り
20)	糖から酸の生成 グルコース	0
	シェクロース	0
	マンノース	0
	グリセリン	(

ソルビット

上記菌株の培養は、発酵学の分野で公知の常法に従って行うことができる。培地としては、この菌株が変化可能な炭素源を適当量会の治療を適当量会の情報を必要に応じて無機塩、微量発育促進物質、消池を添加したものが使用される。具体的的には、炭素源としては、グルコース、フラクトース、リポース、サッカロース、カリース、がラクトース、リポース、グリセンを、クリース、カロール、マンニトール等のアルコール類、ピルンの対象、クリンの関係、ピールをのアルコールをのアルコールをのアルコールをのアルコールをのアルコールをのアルコールをでは、クリンの関係、クリンの関係、アラニン、アスパラギンをのアシーをの対象を一般的で、アラニン、アスパラギンをのアシーをの対象を対象を表現して、一種又は二種以上を適宜選択し使用すればよい。

窒素源としては、肉エキス、ペプトン、酵母エキス、乾燥酵母、大豆加水分解物、大豆粉、ミルクカゼイン、カザミノ酸、各種アミノ酸、コーンスチープリカー等動物、植物、微生物の加水分解物等の有機窒素化合物、アムモニア、硝酸アンモ

ニウム、硫酸アンモニウム、塩化アンモニウム等のアンモニウム塩、硝酸ナトリウム等の硝酸塩、尿素等、無機窒素化合物より使用微生物の安化性を考慮し、一種又は二種以上を適宜選択して使用すればよい。

さらに、無機塩として微量のマグネシウム、マンガン、鉄、カルシウム、カリウム、等のリン酸塩、塩酸塩、硫酸塩、酢酸塩等の一種又は二種以上を適宜添加し、必要に応じて植物油、界面活性剤などの消泡剤を添加してもよい。

培養は、前記培地成分を含有する液体培地中で 振とう培養、通気保存培養、静置培養、連続培養 等の通常の培養法より使用微生物に適した培養法 を選択して行う。

培養条件は、培地の種類、培養法により適宜選択すればよく、本園株が増殖し、ブルマイシンを生産できる条件、あるいは本園株が増殖しブルマイシンを生産する能力を維持できる条件であれば特に制限はない。通常は培養開始の pli を 6~8

とができる。

すなわち、KB-1111 菌およびKB-1122 菌のそれぞれの培養液から菌体を除いた上清を pH 3.0 に調整し、陽イオン交換樹脂アンパーライトIRC-50 (オルガノ社製) で処理し、その吸着成分を 0.5N-アムモニア水で溶出し、中和後アンパーライトCG-50 (オルガノ社製) で吸着処理し、その吸着成分を 0.5Nアムモニア水で溶出し中和後、CM-セファデックス (ファルマシア社製) で吸着処理し、その吸着成分を 0.6モル/8 の食塩水で溶出し、さらにセファデックス LH-60 (ファルマシア社製) で処理し、吸着成分を かった で溶出して混縮するとき、プルマイシンを白色結晶として得ることができる。

以下実施例により本発明を具体的に説明する。 実施例1 (生菌体製造例)

肉エキス3g、ペプトン10g、塩化ナトリウム5g、 を精製水1000型に溶かし、pHを 7.0~7.3 に調整 しオートクレープ滅菌後 K B - 1111 園および K B -1122 歯を各々別々に接極し、30で、1日前培養す に調整し、25~35℃の温度条件で培養することが ・ 好ましい。培養日数は通常2~1日が適当である。

以上のように本歯株を培養した後、得られた培養物そのもの、培養物から遠心分離、凝集分離等の通常の方法によつて集菌した生園体、または生園体を凍結乾燥、アセトン乾燥等の方法によつて乾燥した乾燥歯体、あるいはこれらを被覆材により被環処理したものを作物に適用することによりべと病、赤緋病、うどんこ病、灰色かび病等の防除を期することができる。

尚、上記の菌体の被覆材としては、植物種子の 被覆に用いられる被覆材、例えばメチルセルロース、アラビアゴム、アルギン酸塩、ポリウレクン プレポリマー、ポリピニルフセテートホモポリマー等の天然もしくは合成高分子、過酸化カルシウム、焼石膏、ガラス綿などを用いることができる。

本発明に係る K B - 1111 関及び K B - 1122 関がプルマイシンを生産することは次のことから知るこ

る。この前培養液を1~5%下記本培養培地に接種する。本培養は、30℃、5日間振慢培養する。培養後、関体を集闘し渡結乾燥する。

本培養培地組成

酵母エキス0.5g、燐酸水素一カリウム2g、燐酸水素二カリウム7g、硫酸マグネシウム・7水塩0.5g、硫酸第一鉄・7水塩2mg、ファーマメデア20g、ラクトース20g、に水道水1000mtを加え pll 7.2 に調整し、120℃、20分オートクレーブで波蘭する。

実施例 1 によつて得た凍結乾燥関体を、インゲンを用いた灰色かび病助除試験を下記の方法にしたがつて行つた。

インゲン子葉灰色かび病検定方法

所定確度に調製しておい薬液(KB-1111またはKB-1122乾燥園体10~15 × / インゲン1 個体)をインゲン子薬(発芽後約10日)に均一に散布する。薬液を風乾後にポテト・サッカロース寒天培地上に生育させておいた灰色かび閣(Botrytis

cinerea)のコロニー先端郎をコルクボーラーにて 打ち抜き(アガーピース) 【葉当り 2 個、計 4 個 を子葉上に接種する。その後インゲンポットを20 で、 高温にたもち、 3 ~ 4 日後に発育程度を調査する。 発病程度は、インゲン葉上に形成される病斑面積 の、無処理区のインゲン葉上に形成される病斑面 積に対する百分率で扱わす。

結果は衷1に示す。また、市販の防除剤を用いた 結果も比較として示した。

なお、以下の表2~4にも市販の防除剤を用いた結果を比較として併せて示した。

目にキュウリベと病の病質面積率を調査し、下記式により防除価を算出した。

結果は表2に示す。

実施例4 コムギうどんこ病防除効果試験

防除価= (1- 無股布区の病斑面積率) × 100

結果は衷2に示す。

改 1

ſ	凍粘乾燥菌体温度	防除価 (%)
	0. 7 %	100%
	0. 3 5 %	100%
КВ-1111	0. 1 8 %	100%
ļ	0. 0 9 %	1 0.0 %
	0. 0 4 %	80%
	0. 7 %	100%
K B - 1122	0. 3 5 %	100%
	0. 1 8 %	100%
ロブラール	6 3 рри	78%

実施例3 キュウリベと病防除効果試験

径10cmの素焼鉢を用いて栽培した第2本繁時のキュウリ葉(品種:相模半白、1本播き/鉢、3 鉢/処理区使用)にKB-1111、KB-1122培養 菌体を 0.7%(乾燥菌体度量%)に水で希釈懸濁し、1 鉢当り5 減散布した。散布葉を風乾後、り病薬から採取したキュウリベと病菌胞子の懸濁液を噴霧接種し、20~22で高温度条件下に24時間保ち、その後は温室内に放置した。接種後5~7日

実施例 5 キュウリうどんこ病防除効果試験

径10cmの素焼鉢を用いて栽培した第2本葉時のキュウリ(品種:相模半白、1本/鉢、3鉢/処理区使用)にKB-1111、KB-1122培養菌体を0.7%(乾燥関体重量%)に水で希釈懸濁し、1鉢当り5 型散布した。散布葉を風乾後、り病薬より変で胞子をふりかけて接種し、ガラス温室内で発病させた。接種後9~11日目にキュウリうどんこ病の病斑面積率を調査し、下配式により防除価を算出した。

防除価ロ(1 - <u>散布区の病</u>斑面積率) × 100 無敗布区の病斑面積率

結果は衷2に示す。

実施例6 コムギ赤さび病防除効果试験

径10cmの素焼鉢を用いて栽培した第2本葉時の 幼苗コムギ (品種:農林64号、16本/鉢) に KB-1111、KB-1122培養菌体を0.7% (乾燥菌 体重量%) に水で希釈想過し、5×1/鉢の割合で 散布した。散布葉を風乾後、り病葉から採取した コムギ赤さび病菌的子の懸涵液を収料接種し、20~23で高温度条件下に24時間保つた。その後ガラス温室内に放置し、接種から7~10日後にコムギ赤さび病の病斑面積率を調査し、下記式により
防除価を算出した。

コムギ赤おひ名 ۵ ۲ 5 % 0 0 ı ~ 0 200 コムギ うどんこ 3 X ~ S 0 1 ł ò 熈 X よりり X 0 1 တ 6 40 X ウ育 1 キャップと ė œ മ 63ppm (0.7%) (0.1%) モレスタン 63ppm (日本特殊農薬 類) 7ンネプダイセン (日本農薬 製) B-1122萬 B-1111届 P -

実施例 7 レクス灰色かび病防除効果試験

防除価- (1 - <u>散布区の病斑面積率</u> 無敗布区の病斑面積率) × 100 結果は衷 3 に示す。

表 3

吏

	凍結乾燥器体濃度	防除価 (%)
	1. 4 %	100%
КВ-1111	0.7 %	90%
K B - IIII	0. 3 5 %	8 5 %
	0.18%	80%
	1.4 %	90%
К В -1122	0.7 %	8 0 %
	0.35%	7 0 %
	0.18%	60%
ロブラール 50%水和剂 (日産化学製)	1000倍希釈液	8 0 %
スミレックス 50%水和剤 (住友化学製)	2 0 0 0 倍 粉 积 液	8 0 %

実施例 8 イチゴの灰色かび病防除効果試験 イチゴバックを用いて、いちご (品種:女峰) の実を並べ、KB-1111、KB-1122培養菌体を 0.7% (乾燥菌体重量%) に水で希釈した懸海液 を、1 パック 5 ㎡の割合で散布した。風乾後、予め砂糖加用馬鈴薯煎汁寒天培地を用いて20 でで14 日間培養した灰色かび病菌の胞子を1 パックク当

手統補正醬

平成1年7月21日

特件庁長官 吉 田 文 段 段

爾

- 1. 事件の表示 平成1年特許願第29686号
- 2. 発明の名称 経菌による植物病害防除方法
- 3. 補正をする者 事件との関係 特許出顧人

名 称 (110) 呉羽化学工築株式会社

4. 代 理 人

住 所 東京都千代田区麹町 5 丁目 4 番 クロスサイド麹町ピル7階

郵便番号102 電話 288-2791~2792 氏 名 (7027) 弁理士 宫 Œ 広

- 5. 横正命令の日付 自 発
- 6. 補正により増加する発明の数
- 7. 補正の対象 明 細 書

防除価 (%)

9 4 %

7 4 96

8 2 %

8 8 %

-) × 100

出願人 呉羽化学工業株式会社 代理人 宫 EE 1 広 ङ

8. 補正の内容

٠. ١ ١

明細樹を下記のとおり補正する。

りしノ4シャーレ相当量付着させ、20~22で高温

成条件下に保つた。接種後4日目にイチゴの灰色

かび病の病斑面積率を調査し、下記式により防除

無散布区の病斑面積率

我 4

防除価 = (1 - 牧布区の病災面積率

KB-I111菌体 0.7% (乾燥菌体重量%)

KB-1122菌体 0.7% (乾燥菌体重量%)

ロブラール50%水和剤 2000倍希釈液

ロプラール50%水和剤 1000倍希釈液

価を算出した。

枯果は衷4に示す。

- (1) 第3頁第1行に「(特開昭54-157898号)」 とあるを「(特開昭54-157896号)」と様正す **&** .
- (2) 第6頁下から4行に「型地は層状」とあるを 「形地は層状」と補正する。
 - (3) 第17頁第12~13行に「濃縮するとき、 プルマイシンを白色結晶として得ることができ る。」とあるを「濃縮することにより白色結晶 を得た。この結晶は分析の結果プルマイシンで あつた。」と補正する。
 - (4) 第24頁表2の コムギうどんご病 の無処 理の行に「0~10%」とあるを「10%」と補正 する.
 - (5) 第24頁表2の コムギ赤さび病 の無処理 の行に「0~5%」とあるを「5%」と補正す 8.

(操)

